

OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

SPAÑA

M.º de publicación: ES 2 050 069

2 Número de solicitud: 9201424

(E) Int. CL\*: C07D 471/04, //A61K 31/505 C07D 261/20, (C07D 471/04

C07D 239/00, C07D 221/00)

(13)

SOLICITUD DE PATENTE

A<sub>J</sub>

Fecha de presentación: 10,07,92

(1) Fecha de publicación de la solicitud: 01.05.94

Description of the School of the School of the Sent Joan Despi, Barcelona, ES

(2) Inventor/es; Marquillas Olondriz, Francisco; Bosch Rovira, Anne;

(a) Título: Procedimiento para le obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - benzistixazo] - 3 - la piperidino etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a) pirimidin - 4 - ona.

Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - [6 - fluoro - 1,2 - banzicoxazol - 3 - il]) piperidi - no] etili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - piridol [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona.

El procedimiento consiste en hacer rescolonar un compuesto de fórmula Z - CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub> - 1, donde Z es el redical 2 - metil - 4 - oxo - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - piridol [1,2 - alprimidín - 3 - ilo y L un grupo selente como halógeno o un alquil o arisulfonllo, con la 4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar le 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar le 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar le 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar le 1 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - piridol [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, que por reacción con hidrocioruro de hidrociamina da la correspondiente odma 3, [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorofenil) - 1 - (hidroximino) metil) piperidini) etili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - ona, la tual se ricida en condiciones hásicas a la 3 - [2 - [4 - [6 - fluoro - 1,2 - benxiscoazol - 3 - il) piperidino etili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, se sona el compuesto 9 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - benziscoazol - 3 - il) piperidini) etili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, de tomula 1.

Dicho compuesto tiena aplicaciones fermacéuticas por sus propledades antisicóticas.

Venta de fancionias; Oficios Española de Patentes y Mayers, ((Panes)

#### # DESCRIPCION

La presente invención tiene por objeto un pro-codimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 -fluoro - 1,2 - bensiscorasol - 3 - il)piperidinoletil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrabidro - 4H - pirodo[1,2] - ajpirinidin - 4 - ona de fórmula 1.

compuesto que tiene aplicaciones farmacéuticas por sus propiedades antisicóticas. Antecedentes de la invención En la literatura química se encuentra descritos procesos similares al primer paso de dicho proce-diminato

dimtento.

La patente ES 500814 describe la reacción en-tre 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - onas de formula 2, donde W es un grupo saliente, con 4 - bensellpiperidinas, así como con sus correspon-dientes orimas.

La patente ES 553419 describe la rescoión de dichos compuestos de fórmula 2, donde W es un grupo sallente, con 3 - (4 - piperidil) - 1,2 - bensisoxazoles.

Figita y col. (Ann. Rep. Sankyo Res. Lab., 1977, 29, 75 - 98, obtience diversos derivados 2 con W = piperidino, morfolino y 1 - piperavinilos por reacción entre compuestos 2 con W = Cl. Br., OTs y las correspondientes piperidina, morfolina

y piperasinas, respectivamente.

Dichos autores describen también la resceión de compuestos de fórmula 3, donde R = H y W = Cl con el mismo tipo de aminas mencionadas en al caso anterior para obtener compuestos 3 con W = piperidino, morfolino y 1 - piperazinilos.

En las patentes EP 453042 y EP 368388 se manciona la alquilación de oximas de 4 - bensoilpiperidinas, así como de sus correspondien-tes 3 - (4 - piperidil) - 1,2 - bensisonasoles, con compuestos de estructura I, donde W es un grupo saliente y R es un sustituyente distinto de hidrógeno.

Respecto al segundo paso del procedimiento objeto de la presente invención, en la patente ES 500814 se describe la reacción entre compuestos de estructura 4 e hidrocloruro de hidroxilamina para dar las correspondientes oximas, pero

no se halla descrita para sus 6,7,8,9 - tetrahidro derivados correspondientes.

Finalmente, en las patentes EP 453042 y EP 368388 está descrita la etapa de ciclación de oximas a benzisoxasoles sobre compuestos de estructura 5, pero con R distinto de hidrógeno.

Descripción de la invención

El procedimiento para la obtención de 3 
[2 - [4 • (6 - fluoro - 1,2 - benzizorazol - 3 
il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro

4ii - pirido[1,7 - ajpirimidin - 4 - ona 1, objeto
de la presente invención, consiste en hacer reaccionar un compuesto de fórmula Z - CH2CH2 
I. 6, donde Z es el radical 2 - metil - 4 - oxo 6,7,6,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,7 - ajpirimidin
- 3 - lo y L un grupo saliente como halógeno o
un alquil o ariisulfonilo, con is 4 • (2,4 - difluorobensoll)piperidina Z para dar la 3 - [2 - [4 (2,4 - difluorobensoll)piperidino] etil] - 2 - metil
- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] pirimidin - 4 - ona 3, que por reacción con hidrocloruro
de hidroxilamina da la correspondiente oxima 3

- [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorosenil) - 1 - (hidroximino)metil]piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9

- tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - ajpirimidin - 4 ona 9, la cual se cicla en condiciones básicas a la
3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - benzisoxasol - 3 
il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6, 7,8,9 - tetrahidro

- 4H - pirido[1,2 - ajpirimidin - 4 - ona 1.

El procedimiento simiético se puede esquematizar del siguiente modo: Descripción de la invención

tizaz del siguiente modo:

La N - alquilación de 4 - (2,4 - difluerobensoil) piparldina 7 con las 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - aprimidin - 4 - onas 6 se lleva a cabo en un disolvante inerte tal como cloruro de matilano, acatonitrilo, N - metilpirrolidona o N,N - dimetilformamida en presencia de una base tal como un hidróxido, un carbonato o un bicarbonato alcalino ve una como como un seguina en carbonato o un bicarbonato alcalino ve una carbonato.

formamida en presencia de una base tal como un hidróxido, un carbonato o un bicarbonato alcalino y a una temperatura comprendida entre 50 y 100°C, preferentemente entre 70 y 90°C. Adicionalmente, se introduce ioduro potásico en el medio de reacción cuando L = Cl.

La oximación del compuesto obtenido 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoll)plperidinoletii] - 2 - metil - 8,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - spirimidin - 4 - ona § se lleva a cabo por reacción con hidrocloruro de hidroxilamina según los procedimientos clásicos (ver. por ejemplo, "Advancad Organic Chemistry". J. March. 2ª Edición Pág. 825). Se utiliza preferentemente etanol como disolvente y un hidróxido alcalino tal como hidróxido potásico, una amina tal como piridina o una mescla de ambos, como catalizador de la reacción, llevándose a cabo ésta a la temperatura de chullición de la mescla.

Finalmente, la ciclación de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluoroxenil) - 1 - (hidroximino)metil]piperidinoletil] - 2 - metil - 8,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona trahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona trahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona

de realiza en un disolvente inerte y en presencia de una base apropiada como pos ejemplo agua y un hidróxido, carbonato o bicarbonato alcallno o bien tetrahidrofurano o dioxano y un hidrore o alcóxido alcallno. Se utiliza preferentemente agua e hidróxido potásico. La reacción se llava a cabo a temperaturas comprendidas entre 50 y 120°C, preferentemente a la temperatura de ebullición de la mescla de reacción.

A titulo ilustrativo y no limitativo del procedimiento de obtención descrito en la presente memoria, se detallan a continuación los ejemplos prácticos:

coommenta, se detallan a continuación los ejemplos prácticos:

Ejemplo 1

3 - (\$\frac{3}{2}\$ - hidroxistil) = \$\frac{3}{2}\$ - metil = 4H = pirido[1,2 = a]pirimidin = 4 - osa

Una mescla de 18,8 g (0,2 mol) de 2 - aminopiridina, 38,4 g (0,3 mol) de acetilbutirolactona y 8 g de ácido polifosfórico se calienta, con apitación, a 160°C durante 10 horas. Se deja enfriar a 80°C y se añaden 200 mL de ajua. Se agin a dicha temperatura hasta la total disolución del crudo de reacción. Se deja enfriar a temperatura ambiente y se neutralisa con hidróxido sódico al 40%. La disolución acuosa obtenida se extrae en contínuo con 250 mL de cloruro de metileno. El cloruro de metileno se concentra a mitad de volumen y se enfría a - 10°C. Precipita un sólido que se separa por filtración. Se obtienen 14,2 g; Rato.: 34,8%, pf = 165,8 - 167,6°C. IR. (pKBr): 3241 (t OH)/5081 (t CH ax)/2942, 2856 (t CH al)/1669 (t C = O)/1637 (t C = N)/1472/1044/777. ERMN (DMSO - d<sup>3</sup>, 200 MHs); 8,8 - 8,9 (sc. 1H, sz)/7,8 (DMSO - d<sup>6</sup>, 200 MH<sub>2</sub>); 8.8 - 8.9 (eq., 1H, sz)/7.8 - 7.9 (sc, 1H,ar)/ 7.5 - 7.6 (sc,1H,ar)/ 7.2 - 7.3 (sc,1H,ar)/4.7 (t, 1H, OH)/3.5 - 3.6 (d x t, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)/25 (s, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)/2.45 (s, 3H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)/2.45

(ec.1H.ar)/4.7 (t. 1H. OH)/3.5 - 3.6 (d x t. 2H. CH2CH2O)/25 (t. 2H. CH2 CH2O/2.45 (s. 3H. CH3CH2O)/25 (t. 2H. CH2O/2.45 (s. 3H. CH3CH2O)/2.5 (t. 2H. CH2O/2.45 (s. 3H. CH3CH2O)/2.45 (s. 3H. CH3CH2O)

CO.

A una disclusión de 2 g (0,0086 mol) de 3 (2 - hidroxistil) - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro
- 4H - pirido[1,2 - a] primidin - 4 - one en 10
mL de cloruro de metileno, se la afiadan 2,3 g
(0,0193 mol) de cloruro de tionilo y la mescla se
agita a temperatura ambiente durante 24 horas.

65

Se concentra por destilación a vacío y el residuo se fracciona en carbonato sódico al 10% en agua y cloruro de metileno. La fase orgánica se seca con sulfato magnésico, se filtra y lleva a sequedad. El residuo sódico se tritura en heptano, se filtra y seca al aire. Se obtienen 1,4 g de producto; Rdio.: 64%. pf.: 75,7 - 79,8 °C. IR (pKBr): 2958, 2900 (\$ CR al)/1638 (\$ C = 0, \$ C = N)/1638, HRMM (CDCl<sub>2</sub>, 200 MHz): 3,9 (\$, 2H, CH<sub>2</sub>)/3,75 (\$, 2H, CH<sub>2</sub>)/3,0 (\$, 2H, CH<sub>2</sub>)/2,9 (\$, 2H, CH<sub>2</sub>)/2,3 (\$, 3H; CR<sub>3</sub>)/1,8 - 2,1 (ac, 4H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>). Elemplo 4

Acido N - storicarbonilisonipecático

A una disolución de 50 g (0,3875 mol) de ácido isonipecático en 500 mL de agua se aliaden 50 g (0,4716 mol) de carbonato sódico. A continuación se afiaden con agitación una disolución de 63 g (0,5806 mol) de cloroformiato de etilo en 600 mL de tolueno y la mexcla se agita vigorosamente durante 20 horas. Se deja reposar. Se separan las fases. La fase inorgánica se acidula con HCl (c) y se extrae con Cl<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. La fase orgánica resultante se seca con sulfato magnésico y se filtra. El disolvente se elimina por excion y se filtra. El disolvente se elimina por excion y se filtra. El disolvente se elimina por excion y se residuo aceitoso se seca a vacío a con HCl (c) y se extrae con Cl<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. La fase organica resultante se seca con sulfato magnésico y se filtra. El disolvente se elimina por evaporación y el residuo acsitoso se seca a vacío a 90°C. Tras enfriamiento, el producto cristaliza en el transcurso de varios días. Se obtienen 75,6 g; Rdto.: 97%. IR (film.avap.): 2700 - 3500 (c OH écido)/1728 (t C = O ácido)/1675 (t C = O carbamato)/1434.RRMN (CDCis, 60 MHz): 11,3 (s, 1H., OH)/4,1 (sc, 4H, CH<sub>2</sub>O y CH<sub>2</sub> piper.)/2,2-3,2 (sc, 3H, piper.)/1,5 - 2,1 (sc, 4H, piper.)/1,3 (t, 3H, CH<sub>2</sub>).

Ejemplo 5

Clovaro del ácido N - elexicarbonilisonipecático disolución de 75,6 g de ácido N · etoxicarbonilisonipecático en 315 mL de cloruro de tionilo se agita durante 1 hora a temperatura ambiente. Se destila el cloruro de tionilo a presión atmosfárica y a continuación el residuo a 123°C/4 mmHg. Se obtienen 65,1 de producto; Rdto.: 78,8%. IR (film): 2955, 2855 (t, CH al)/1788 (t C = O COCi)/1694 (t C = O carbamato)/1433/1222/950/765.

Ejemplo 6

12/8.1 - difluorobanzoil) - 1 - stexicarboniloses.

Ejemplo 6 4 ½ (2,4 - difluorobenzoil) – 1 - etoxicarbonilpipe-ridina

ridina.

Una mexcla de 20,6 g (0,0938 mol) de cloruro de ácido N - etcodearbonil isoniopecático, 77 mL (0,7855 mol) de 1,3 - difluorobencemo y 25 g (0,1873 mol) de tricloruro de alumínio se rafluye durante 2 horas. Se deja enfriar. El crudo de reseción se vierte sobre una mexcla de 40 g de hielo y 60 mL de agua. Se extrae con tres porciones de 50 mL de Cl<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. La fase caránica se seca con sulfato magnético y se con tes porciones de 50 mL da Cl<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. La lasc exgánica se seca con sulfato magnésico y se rotavopora. El residuo se destila a vacío (pe: 189°C/4 mmHg). Se obtienen 18,9 g; Rdto.; 67,8%. IR. (film): 3065 (t CH ar)/2944, 2855 (t CH al)/1694 (t C = C ar)/1222/988. HRMN (CDCl<sub>3</sub>, 240°C) (c = C ar)/1222/988. HRMN (CDCl<sub>3</sub>, 200°MHs): 7,9 (cc, 1H, ar)/6,9(cc, 2H, ar)/4,20 (cc, 2H, piper.)/4,15 (d, 2H, CH<sub>2</sub>O)/3,25 (ac, 1H, CHCO)/2,9 (ac, 2H, piper.)/1,3 (ac, 2H, piper.)/1,65 (sc, 2H, piper.)/1,25 (t, 3H, CH<sub>3</sub>). Ejemplo 7

Clorhidrato de 4 - (2,4 - diffuorobenzoil)piperidi-

Una mescla de 23 g (0,0774 mol) de 4 - (2,4 - difluorobensoil) - 1 - etoxicarbonilpiparidina y 248 mL de scido clorhídrico concentrado se calienta, con agitación, a 100°C durante 10 horas. Transcurrido dicho tiempo, el crudo de reacción se deja entriar y se lava con 3 porciones de 50 mL de cloruro de metileno. La fase acuosa se concentra por calefacción a vacío, se afiaden 200 mL de isopropanol y se concentra una 200 mL más de isopropanol y se concentra una tercera ves. Finalmente se afiaden 200 mL de isopropanol y se agita hasta la formación de un tercora ves. Finalmente se afiaden 200 mL de isopropanol y se agita hasta la formación de un precipitado. El sólido se recoge por filtración. Se obtienen así 19,4 g de clorhidrato de 4 - (2,4 - difluorobensoil)piperidina; Rdto.: 96%. pf = 216 - 220°C. IR (pKBr): 2922, 2811, 2711, 2488 (t, N - H clorhidrato)/1688 (t C = O)/1605, 1494 (t C = C ar). HRMM (ODClg, 200 MHz): 10,0 (sa, 2H, NH2)/7.7 - 8,0 (sc, 1H, ar)/6.6 - 7,1 (sc, 2H, ar)/2,7 - 4,0 (sc, 5H, piper.)/1,6 - 2,2 (sc, 4H, piper.).

Ejemplo 8

Diclorhidrato de 3 - (2 - (4 - (2,4 - difluorobenzoil)piperidino] - etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - djpirimidin - 4 - ons 8.

8.

Una mercia de 29,2 g (0,1116 mol) de elorhidrato de 4 - (2,4 - difluorobenzoll)piperidina,
25,3 g (0,1117 mol) de 3 - (2 - cloroetil) - 2 metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirilo - (1,2
- ajpirimidia - 4 - ona, 500 mL de acetonitrilo,
19,6 g (0,2333 mol) de bicarbonato sodico y 0,25
g (0,0015 mol) de IK se calienta a reflujo durante
10 horas. Finalizada la resección, se anaden 200
mL de agua y se agita 30 min. La mercia se extrae con 200 mL de cloruro de metileno. La fase
orgánica (superior) se separa y seca con sulfato trae con 200 mL de cloruro de matileno. La fase orgánica (superior) se separa y seca con sulfato magnésico anhidro. Se satura entonees con HCI (g) con enfriamiento externo (baño de hielo). El solido formado se filtra y seca. Se obtienen 34,4 g de diclorhidrato de 3 - [2 - [4 - [2,4 - diffuonobemeni)]piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7, 8,9 - tetrahidro - 4H - pirido] 1,2 - ajplrindidin - 4 - emas; Rdto.; 63,1%, pf > 270°C. IR(pKBr) 3377, 2944, 2511 (t) NH clorhidrato)/1683 (t C = 0)/1663 (t C = C ar). HRMN (D<sub>2</sub>O, 200 MHs): 7,85 - 8,0 (sc, 1H, ar)/7,05 - 7,2 (sc, 2H, ar)/4,0 (t, 2H, CH<sub>2</sub>)/3,25 (sc, 2H, CH<sub>2</sub>)/3,65 (sc, 1H, CH)/3,2 - 3,36 (sc, 4H, piper.)/2,45 (s, 3H, CH<sub>3</sub>)/2,2 - 2,4 (sc, 2H, piper.)/2,45 (s, 3H, CH<sub>3</sub>)/2,2 - 2,4 (sc, 2H, piper.)/1,8 - 2,1 (sc, 5, piper).

Análisis elemental cuantitativo para Callisis elemental cuantitativo para Callisis elemental cuantitativo para

% Calculado: C - 56,56 H - 5,98 Cl - 14,52 F - 7,78 N - 8,60 % Hallado: C - 56,49 H - 6,10 Cl - 14,48 F - 8,02 N - 8,52.

Ejemplo 9 3 - [\$ - [\$ - [\$ - (\$,4 - diffuorofenil) - 1 - [hidro-zimino]matil]piparidizo] etil] - \$ - metil - 6,7,8,9 - tatrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] pirimidin - 4 -

Se mesela una disolución de 7,0 g (0,0143 mol) de diclorhidrato de 3 - [2 - [4 - (2,4 - diflurchan-soil) - piperidino]etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetra-

hidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona en 70 mL de piridina con otra de 5,4 g (0,0777 mol) de clorhidrato de hidroxilamina en 100 mL de etamol. A la disolución resultanto se añaden 1,6 g (0,0286 mol) de hidróxido potásico y a continuación se refluye durante 10 horas. Se lleva a sequedad por destilación a presión raducida: El residuó se fracciona en 100 mL de H<sub>2</sub>O y 100 mL de Cl<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>. La fase orgánica se lava con agua (2 x 50 mL). Se seça con sulfato magnético anhidro y se lleva a sequedad. El residuo se recristaliza de acetato de stillo. Se obtianen 4,7 g de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - diffuorofenil) - 1 - (hidroximino) metil[piperidino]etil] - 2 - matil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona; Rdto.: 76,2%, pf. 172 - 182 C. IR. (pKH<sub>7</sub>): 2944, 2800 (t CH al.) (150 (t C ac. O y t C = N)/1538/966. HRMN (CDCl<sub>3</sub>, 200 NM<sub>2</sub>): 10,8 (cc. 1H, N - OH)/7,2 (sc. 1H, sc.)/5,9 (sc. 2H, sc.)/3,9 (t, 2H, CH<sub>3</sub>)/2,7 (sc. 2H, piper.)/2,4 (sc., 3H, piper.)/2,2 (sc., 3H, CH<sub>3</sub>)/1,7 - 2,1 (sc., 10H, piper). (ac, 3H, piper.)/2,2 (ac, 3H, CH<sub>3</sub>)/1 10H, piper). Andlina elemental quantitativo para C<sub>23</sub>H<sub>26</sub>F<sub>2</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> (PM = 430,50):

% Calculado: C-64,17 H-6,56 F-8,83 N-13,01 % Hallado: C-64,32 H-6,42 F-8,71 N-13,12

Ejemplo 10

3 - [\$ - [\$ - [\$ - fivoro - 1, 2 - bensisozara] - 3 - il) piperidino [etil] - 2 - metil - 6, 7, 8, 9 - tetrahidro - 4H - pirido [1, 2 - a]pirimidin - 4 - ena 1.

A una suspensión de 40 mg (0,9166 mol) de hidruro sódico al 55% en aceite en 2 ml. de THF se añadez 0,1089 g (0,7532 mol) de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - diffucroteni) - 1 - (hidroximino) metilipiperidino [etil] - 2 - metil - 8, 7, 8, 9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a]pirimidin - 4 - ona y la mescla se refuye durante una hora. Se añaden 5 mL de agua y se extrae con 2 porcioona y la mescla se refluye durante una hora. Se afiaden 5 mL de agua y se extrae con 2 porciones de 10 mL de cloruro de metileno. La fase orgánica se seca con sulfato magnésico anhidro y el disolvente se elimina por destilación a presión reducida. Se obtiene 88 mg de 3 = [2 - [4 - (5 - fluoro - 1,2 - bensisoxazol - 3 - il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pixido -

[1,2 - a)pirimidin - 4 - cna; Rdto.: 84,7%. pf: 170°C. IR (pKBr): 3060 (t CH ar)/2944, 2800 (t, CH al)/1860 (t C = 0 y t C = N)/1527/1122. HRMN (CDCls, 200 HMs): 7,70 - 7,77 (d x d, 1H, ar)/7,21 - 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,0 - 7,1 (d x d x d, 1H, ar)/3,9 (t, 2H, CH<sub>2</sub>)/3,0 - 3,5 (cc, 3H, piper.)/2,85 (t, 2H, CH<sub>2</sub>)/2,75 (sc, 2H, piper.)/2,55 (sc, 2H, piper.)/2,55 (sc, 2H, piper.)/2,5 (sc, 2H, piper.)/2,6 (sc, 3H, CH<sub>3</sub>)/2,1 (ac, 4H, piper.)/1,9 (sc, 6H, piper.). Audileis elemental cuantitativo para C<sub>23</sub>H<sub>37</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>2</sub> (PM = 410,49):

% Calculado: C-67,30 H-6,63 F-4,63 N-13,65 % Hallado: C-67,16 H-6,70 F-4,57 N-13,72

Ejemplo 11

3 - (2 - (4 - (6 - fixoro - 1, 2 - benzisozerol - 3 - il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6, 7, 8, 9 - tetrahidro - 4H - pirido[1, 2 - ejpirimidin - 4 - one 1.

1. g (0,0023 mol) de 3 - [2 - [4 - [1 - (2, 4 - diffurorofenil) - 1 - (hidroximino)metil]piperidino[etil] - 2 - metil - 6, 7, 8, 9 + tetrahidro - 4H - pirido[1, 2 - a]pirimidin - 4 - ona se adiciona sobre una disolución de 1 g de KOH en 10 mL de agua. La mescla se refluye durante una hora. Se deja enfriar y se extrae con dos porciones de 10 mL de cioruro de metileno. La fase orgánica se seca y el disolvente se elimina a presión reducida. Se obtienen 0,78 g de 3 - [2 - [4 - (6 - fivoro - 1,2 - bensiso-xazol - 3 - il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona; Rdto.; 78,7%. pris-170°C. IR (pKB:):3060 (i CH ar)/2944, 2800 (i CH al)/1650 (i C = 0 y i C = N)1527/1122. HRMN (CDCls, 200 HMz); 7,70 - 7,77 (d x d, 1H, ar)/7,21 - 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,21 - 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,21 - 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,21 (ec, 3H, piper.)/2,85 (s, 2H, CH<sub>2</sub>)/2,75 (so, 2H, piper.)/2,9 (sc, 6H, piper.)/2,1 (sc, 6H, piper.)/2,2 (sc, 6H, piper.)/2,3 (sc,

% Calculado: C-67,30 H-6,63 D-4,63 N-13,65 % Hallado: C-67,42 H-6,59 D-4,68 N-13,60

16.60

### REIVINDICACIONES

REIVINDICACIONES

1. Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - bensisouasol - 8 - 1]) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona, que consiste en hacer reaccionar un compuesto de fórmula Z - CH2CH2 - E, donde Z es el radical 2 - metil - 4 - ono - 8.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajpirimidin - 3 - ilo y £ un grupo saliente como halógeno o un alquil o aribulfonilo, con la 4 - (2.4 - diffuorobensoil) piperidina para dar la 3 - [2 - [4 - (2.4 - diffuorobensoil)] - 1 - piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajpirimidin - 4 - ona que por reacción con hidocoloruro de hidroxilátima da la correspondiente exima 3 - [2 - [4 - 1] - (2.4 - diffuorofenil) - 1 - (hidroximino) matilipiperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajpirimidin - 4 - ona lla cual se cicla en condiciones hásicas a la 3 - [2 \* [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj 1.2 - ajpirimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj 1.2 - ajpirimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj 1.2 - ajpirimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la cobtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj 1.2 - ajpirimidin - 4 - ona, según la raivindicación en caso haciendo sactionida en cabo haciendo sactionida en cabo haciendo sactionida en cabo haciendo anteriormente descrito, con la 4 - (2.4 - diffuorobensoil) piperidina en un disolvente elección ettra un campusto de fórmula Z - CH2CH3 - L, donde Z y L tienen el aignificado anterio

cla de reacción, cuando el disolvente elegido es

de bajo punto de ebullición tal como ocurre en el caso del cloruro de metileno o acetonitrilo, y preferentemente entre 50 y 80°C, cuando el disci-vento es de alto punto de ebullición como en el caso de la N - metilpirrolidona o N,N - dimetil-formanida formamida.

ormanida.

4. Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - bensisotazol - 3 - il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,6,9 - tetra-hidro - 4fi - pixido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según la reivindicación 1, caracterisado porque la reacción entre la 3 - [2 - (4 - (2,4 - difluoro-bensoil)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4fi - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona y el clorhidrato de hidrocilamina se lleva a cabo en un disolvente polar inerte tal como un alcoy el clorhidrato de hidroxilamina se lleva a cabo en un disolvente polar inerte tal camo un alcohol de bajo peso molecular, de preferencia eta nol, y en presencia de una base orgánica, tal como una amina terciaria o heterociclica, de preferencia piridina, o una base inorgánica tal como un carbonato o hidróxido alcalino, de preferencia hidróxido potásico o bien una mescla de ambas, de preferencia una mescla de piridina e hidróxido potásico y a la temperatura de reflujo de la mescla.

potásico y a la temperatura de reflujo de la mescla.

5. Procedimiento para la obtención de 3 [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - benzianzasol - 3 il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro
- 4il - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según
la reivindicación I, caracterizado porque la ciclación de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorofenii) - 1
- (hidroximino)metil[piperidino] - etil] - 2 - metil
- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] - pirimidin - 4 - ona se lleva a cabo en un disolvente
inerte prótico, de preferencia agua, en cuyo saso
la reacción se efectua en presencia de una base de
elección entre un carbonato o un hidróxido alcalino, de preferencia hidróxido sódico o potásico,
o bien en un disolvente inerte aprótico, en cuyo
caso la base se eliga entre un hidruro o un alcóxido
alcalino, de preferencia hidruro sódico.

6. Procedimiento para la obtención de 3 [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - hensisorasol - 3 il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro
- 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según
la reivindicación 1, caracterisado porque la ciclación de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorofenii) - 1
- (hidroximino)metil[piperidino] - etil] - 2 - metil
- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] - pirimidin - 4 - ona se lleva a cabo a una temperatura
comprendida entre 50 y 150°C, de preferencia la
temperatura de reflujo de la mercla de reacción.



① ES 2 050 069

21 N.º solidtud: 9201424

Techa de presentación de la solicitud: 10,07,92

Fecha de prioridad:

## INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TECNICA

(5) Int. C1.5;	C07D 471/04 //	A61K 31	/505, C07	D 261/	20, (C	07D 471	/04, :	239:00,	221:00)		·	
ŀ				•								
			•					•				
	•						•			•		
			•			•						

## DOCUMENTOS RELEVANTES

Catagoría	Dagument	Reivindicaciones afectadas		
. <b>Y</b> .	ES-A-8708881 (JANSSEN PHARMACEUTICA)	)	1-6	
Υ .	EP-A-368388 (JANSSEN PHARMACEUTICA)  * Todo el documento *		1-6	
. <b>Y</b>	EP-A-459042 (JANSSEN PHARMACEUTICA)  * Todo el documento *	1-6		
A	EP-A-110435 (JANSSEN PHARMACEUTICA)		1-6	
XI de   YI de mis	paría de los documentos citados particular relevancia particular relevancia combinado con otro/s de la me catagoría da el estado de la técnica	O: referido a divulgación no escrita P: publicado entre la fecha de prioridad y la de p de la solicieud E: documento enterior, pero publicado después de presentación de la solicitud		
الغا	sente informe ha sido realizado sera todas las reivindicaciones	pare las reivindicaciones nº:		
Facha de	realización del informa 23,03,94	Examinador P. Fernéndez Fernéndez	Página 1/1	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.